# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-068331

(43)Date of publication of application: 18.04.1984

(51)Int.CI.

CO8G 73/10

CO8F 2/50

(21)Application number: 57-180162

(71)Applicant:

NITTO ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing:

13.10.1982

(72)Inventor:

**KOJIMA MAKOTO** 

## (54) PHOTOSENSITIVE RESIN COMPOSITION

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide the titled compsn. which exhibits excellent stability and solubility in a molten state, does not suffer exposure failure such as whitening during the formation of a coating film and can impart highly practical heat resistance, photosensitivity, etc., by blending a polymerizable unsaturated compd. and a photopolymerization initiator with a soln. contg. a specified polyimide precursor. CONSTITUTION: The titled compsn. is obtd. by blending a polymerizable unsaturated compd. such as 2-ethylhexyl acrylate and a photopolymerization initiator such as benzil dimethyl ketal with a soln. such as N,N-dimethylformamide soln. contg. a polyimide precursor having carboxyl and amino groups at its terminal, imide bonds in the molecule and an acid value residual rate of 40% or below, obtd. by reacting an aliph. tetracarobylic acid such as butanetetracarboxylic acid with a diamine such as 4,4'diaminodiphenylmethane as monomer units. The coating film thereof after drying exhibits active photosensitivity allowing light to transmit therethrough.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## 19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59-68331

f) Int. Cl.<sup>3</sup>
 C 08 G ·73/10
 C 08 F 2/50

識別記号

庁内整理番号 6537-4 J 7102-4 J 砂公開 昭和59年(1984) 4月18日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

50感光性樹脂組成物

顧 昭57—180162

②出 願 昭57(1982)10月13日

砂発 明 者 小島誠

茨木市下穂積1丁目1番2号日

東電気工業株式会社内

⑪出 願 人 日東電気工業株式会社

茨木市下穂積1丁目1番2号

明 和 鲁

1.発明の名称

②特

感光性樹脂組成物

#### 2. 特許請求の範囲

### 8. 発明の詳細な説明

本発明は新規な感光性樹脂組成物に係り、更に 詳しくは溶液状態での安定性及び溶解性に優れ、 感光性強膜形成時に白化等による図光障害がなく、 実用性の高い耐熱性、感光能等を付与しうる脂肪 族ポリイミド系の感光性樹脂組成物及びその製造 法に関するものである。

近年、電子機器の高密度化、高周額度化、小型

これらの材料としては感光性ポリイミド、段化ポリプタジェンをペースにした耐熱性フォトレジスト等が提案されており、就中特に芳香族系のポリイミドはそのポリイミド骨格が特性面において優れていること、その製造時に不純物排除が容易

持閒昭59-68331(2)

であること等のためにこれを略光性材料へ使用する提案が多くなされている。かかる感光性ポリイミド類は通常の芳香族ポリイミドの場合と同様に、 前駅休(ポリアミド酸)の形で加工に供せられ、 ポストキーアーによりイミド化が図られる。

体と感光基を有する化合物から構成されることにたる。このような感光基を有する化合物は、一般に酸的 取体に対しては 貧溶媒であって、 的 取像 の 形像化による白化現象が乾燥金融に起生し、 露光工程に供することが困難となってしまう。また本発明者の 網際によれば、乾燥の形成時に 取飲し、 強寒 の 形成 の で の 現象はないが 感光能を 便用し得る 區光 甚を 有 する 化合物 は 溶解 生 の は か ら 特殊 な も の ( 例えば 高価 な 政は 悪臭を 有 する 化合物 は 現 と な の で の の の の の の が 現状である。

かかる状況から、本発明者は溶液状態での安定 性及び溶解性に優れ、感光性塗膜の形成時に白化 等による顕光障害がなく、実用性の高い耐熱性、 感光能を付与しうる感光性樹脂組成物を開発すべ く鋭意検討の結果、本発明に至ったものである。

即ち本発明は、脂肪族テトラカルボン酸とジアミンとをモノマー単位として反応させて得られる酸価役存率40%以下であって分子内にイミド結

る化合物の官能基とを選択して反応させ感光基を 導入する方法も開発されている。更に感光基を有 する単量体を用いて感光性ポリイミド的駆体を得 る方法も知られている。

しかしながら、これらの磁光性ポリイミドはその耐熱性重視の傾点から、例えばピロメリット酸ニ無水物と4・4 ージアミノジフェニルエーテルから合成される芳香族ポリイミド前駆体が呼ばれているが、これら一連の感染性は、当イミドは通常の方法がある。即ち、上配前駆体を含む溶液は、溶解性に本質的な問題があり、また保存時に一部イミド化による不溶化が起る等のとしての安定性にも実用上の大きな欠陥を有しており、その改善が望まれている。

この溶解性の問題は、例えば脳光性ポリイミドとして芳香族ポリイミド前駆体と認光基を有する化合物とを均一に溶解した溶液を調整した場合でも、この溶液から塗膜を形成する乾燥工程においては大部分の良溶媒が揮発し、乾燥塗膜は鞍前駆

合を有し且つ分子末端にカルボキシル港及びアミノ基を有するボリイミド前退体を含む溶液に度合性不飽和化合物及び光致合開始剤が配合されており、且つ乾燥後の強制は突破的に光の垂過を許容し活性な過光能を与える新規な感光性健脂組成物を提供するものである。

本発明において酸価投存率40多以下であって 分子内にイミド結合を有し且つ分子末端にカルポキシル基及びアミノ甚を有するポリイミド前駆休 は脂肪族テトラカルボン酸及びジアミンを出発照 料とし、これらに対して実質的に不活性な有機解 媒中で反応させることにより得られる。

本 発明において 脂肪族テトラカルボン酸としては、 ブタンー、 ペンタンー、 ヘキサンー、 シクロペンタンー、 ピシクロペキセンー等のテトラカルボン酸、 5 ー (1.2 ージカルボキシエチル) ー 3 ーメチルー 3 ーシクロペキセンー 1.2 ージカルボン酸、 ピシクロー (2・2・2)ーオクタンー 2・3・5・6ーテトラカルボン酸の骨格がアれる。 勿論これらのテトラカルボン酸の骨格がア

ルキル基等の関換基で関換されていてもよいし、 一部脂肪族ジカルボン酸あるいはトリカルボン酸 あるいはその無衣物等の併用も可能である。

とれらの脂肪族テトラカルポン酸と反応させる ジアミンとしては、一肚式 HaN - R'- NH2 で示さ れるジアミンであってRは2値の有機基であり、 芳香族、脂肪族、脂漿族、ヘテロ環族などの基で あるか、或いはこれらの組合せ、又はこれらが酸 景、窓景、成費、リン、硅楽などで結合されたよ りた基であることが出来る。この場合 R にアミノ 基またはカルポキシル基と反応条件下では定量的 には反応しない催換基を持っていてもよい。これ らの基は生成前駆体の溶解性、加工性、あるいは 扱着性などの好ましい性質を付与することができ るからである。また通常用いられるトリアミンあ るいはテトラアミンを併用することも可能である。 ジアミンとしてほ芳沓族系ジアミンが望ましい が、本発明に用いられるジアミン領の具体例とし ては、メタフエニレンジアミン、パラフエニレン ジアミン、4・4′ージアミノジフエニルプロパン、

ジアミン、 3 ーメトキシーへブタメチレンジアミン、 2・11 ージアミノドデカン、 1・4 ージアミノシウロヘキサン、 2・2 ージアミノジエチルチオエーテル、 3・3 ージアミノジブロボキシエタン、 2・6ージアミノビリジン、グアナミン、 2・5ージアミノー1・3・4ーオキサジアゾール、 2ーマミノー1・3・4ーオキサジアゾール、 2ーサゾール、ピスー(4ーアミノフエニルカジエチルシランなどであり、 これらは単独ないし混合物として使用され得る。

本発明における脂肪族テトラカルボン酸とジアミンとの反応は通常有機溶媒中で行なわれる。

この反応で使用される溶媒としては N · N ージ メチルホルムアミド、 N · N ージエチルホルムア ミド、 N · N ージメチルアセトアミド、 N ーメチ ルー2 ーピロリドン、 N ーメチルカブロラクタム、 ジメチルスルホキシド、テトラメチレンスルホン、 テトラメチル財衆、ヘキサメチルホスホアミド、

4・4'ージアミノジフエニルエタン、4・4'ージ アミノジフエニルメタン、ペンジジン、4・4′-シアミノジフエニルスルフイド、4・4・ジアミ ノジフエニルスルホン、3・3´ージアミノジフエ ニルスルホン、パラービスー(4ーアミノフエノ キシ)ペンゼン、メターピスー(4ーアミノフエ ノキシ)ペンセン、4・4'ージアミノジフエニル エーテル、1・5ージアミノナフタレン、3・3 ージメチルー4・4 ージアミノピフエニル、3・ 4 ージアミノペンズアニリド、4-(パラーアミ ノフエノキシ)-4-アミノペンズアニリド、 3 ・4'ージアミノジフェニルエーテル、3・3'ジメ トキシベンジジン、2・4ーピス(ペータアミノ ーターシャリプチル)トルエン、ピス(パラーペ ータアミノーターシャリーブチルフエニル)エー テル、メタキシリレンジアミン、パラキシリレン ジアミン、ジ(パターアミノーシクロヘキシル) メタン、ヘキサメチレンジアミン、ヘブタメチレ ンジアミン、オクタメチレンジアミン、ノナメチ レンジアミン、4・4ージメチルヘブタメチレン

以上の反応で主としてアミノ基1個当り、2個のカルボキシル基が反応してイミド化が起り、分子内にイミド結合を有し、分子末端にカルボキシル逃及びアミノ基を有するボリイミド的収休の溶液が得られる。この場合、本反応はその反応系の設価を測定することによって、即ち反応初期の系

特開昭59- 68331(4)

内のカルボン酸収分による設価(酸価は試料19当りのカルボキシル基のm9当様で扱わす)を100%として、反応後どれだけのカルボキシル基が残存しているかを示す酸価残存率によってその反応の程度を知ることが出来る。

而して、本発明におけるボリイミド前駆体はその酸価残存率が40%以下となるまで反応を迫めたものであって、酸価残存率が40%を超えるものは反応が不充分で、欧光、現像後の樹脂パターンの焼付けによるポリイミド形成時に発泡による
途跛の機械的強度に劣るため、使用を避けるべき
である。

本発明の組成物における 混合性不飽和化合物としては各種のものがあるが、アクリル酸系化合物或はアリル基を有する化合物等が実用的である。 具体的 カアクリル酸系化合物としてはアクリル酸、メチルアクリレート、エチルアクリレート、 n ー ブロビルアクリレ

ントリアクリレート、ペンタエリスリトールトリ アクリレート、トリアクリルホルマール、テトラ メチロールメタンテトラアクリレートたど、主た メタクリル酸系化合物としてはメタクリル酸、メ チルメタクリレート、エチルメタクリレート、ブ ロビルメタクリレート、イソプロピルメタクリレ ート、プチルメタクリレート、イソプチルメタク リレート、ターシャリーブチルメタクリレート、 シクロヘキシルメタクリレート、ペンジルメタク リレート、オクチルメタクリレート、エチルヘキ シルメタクリレート、メトキシエチルメタクリレ -- ト、エトキシエチルメタクリレート、ブトキシ エチルメタクリレート、ヒドロキシエチルメタク リレート、ヒドロキシブロピルメタクリレート、 ヒドロキシブチルメタクリレート、1ドロキシベ ンチルメダクリレート、N・N-ジメチルアミノ メタクリレート、N・N-ジエチルアミノメタク リレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレー ト、メタクリロキシブロピルトリメトキシシラン、 アリルメタクリレート、トリメチロールプロパン

ート、イソプチルアクリレート、シクロヘキシル アクリレート、ペンジルアクリレート、 2 ーエチ ルヘキシルアクリレート、カルピトールアクリレ - ト、メトキシエチルアクリレート、エトキシエ チルアクリレート、プトキシエチルアクリレート、 ヒドロキシエチルアクリレート、ヒドロキシブロ ピルアクリレート、ブチレングリコールモノアク リレート、N・N-ジメチルアミノエチルアクリ レート、N・N-ジエチルアミノエチルアクリレ ート、テトクヒドロフルフリルアクリレート、ア リルアクリレート、1・3-プチレングリコール ジアクリレート、1・4ープチレングリコールジ アクリレート、1・6-ヘキサングリコールジア クリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレ ート、ジプロピレングリコールジアクリレート、 2 ・2 ーピスー(4ーアクリロキシジエトキシフ エニル)プロパン、2・2-ピスー(4-アクリ ロキシプロピロキシフエニル)プロパン、トリメ チロールプロパンジアクリレート、ペンタエリス リトールジアクリレート、トリメチロールプロパ

モノメタクリレート、ジエチレングリコールモノ メタクリレート、ペンタエリスリトールモノメタ クリレート、エチレングリコールジメタクリレー ト、1・3ープチレングリコールジメタクリレー 1・6-ヘキサングリコールジメタクリレー ト、ネオペンチルグリコールジメタクリレート、 2 ・ 2 ーピスー(4ーメタクリロキシエトキシフ エニル ) プロパン、 2 ・ 2 ーピスー( 4 ーメ タク リロキシジエトキシフエニル)プロパン、トリメ チロールプロバントリメタクリレートなど、その 他クロトン酸ブチル、グリセリンモノクロネート、 ピニルプチレート、ビニルトリメチルアセテート、 ピニルカプロエート、ピニルクロルアセテート、 ピニルラクテート、安息香酸ピニル、ジピニルサ クシネート、ジピニルフタレート、メタクリルア ミド、 N-メチルメタクリルアミド、N-エチル メタクリルアミド、N-アリールメタクリルアミ ド、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリ ルアミド、アクリルアミド、N-ターシャリーブ チルアクリルアミド、N-メチロールアクリルア

ミド、Nーブトキシメチルアクリルアミド、Nーイソプトキシメチルアクリルアミド、ダイアセトンアクリルアミド、ヘキシルビニルエーテル、エチルヘキシルビニルエーテル、ピニルトリルルエーテル、多価アルコールのポリピニルエーテル、スチレンのではオルトおよびグラウンではパラ位にアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン、カルボキシル基、アリル基などの関係基を持ったスチレン、ジピニルペンゼン、アリルエステル、ハービニルイミダソール、ジカルビニルイミダソール、Nービニルイミダソール、ルービニルビロリドン、Nービニルカルバソールなどを挙げることができ、これには単独ないし、混合物として使用されるる。

これらの取合性不飽和化合物の使用散は、ボリイミド前配体の樹脂分100重量部に対して10~500重量部、好ましくは20~200重量部である。10重量、B以下では建合性不飽和化合物の重合による硬化が不充分となり、また500重量部以上ではボストキニアー時の残存の影響によ

重合開始剤にアミン類等の従来公知の増級助剤を 少量併用する事も出来る。また組成物の熱的な安 定性等を向上する為に公知の熟度合防止剤の共存 も有効な場合がある。

熱度合防止剤の具体例としてはパタメトキシフェノール、ヒドロキノン、ターシャリーブチルカテコール、ピロガロール、フェノチアジン、クロタニール、ナフチルアミン、ターナフトール、2・6ージーターシャリーブチルーパタクレゾール、ピリジン、ニトロペンゼン、パラートルイジン、メチレンブルー、などが挙げられ、その使用徴は置合性不飽和化合物 1 0 0 重量部に対して通常0.01 ~ 5 重量部とするのがよい。

かくして得られた悠光性樹脂組成物は適宜の手段にて強布を行ない乾燥を行なり。この際本発明の組成物の骨格である脂肪族テトラカルボン酸とジアミンとから得られた脂肪族ポリイミド前盤体は溶解性が非常に良好で、乾燥強膜化時の溶媒類散後の重合性不飽和化合物中でも均一透明な強膜を与える。この強膜上に所望のパターンを描いた

り、強硬の耐熱性を低下させてしまう。使用無は 各項合性不飽和化合物の所性、また組成物に使用 されている溶剤との関係即ち乾燥時に残存し、硬 化能を発揮しりる依を考慮して決定するのが望ま しい。

マスク上から活性光線を照射することにより、限射部は光度合開始剤により、重合性不飽和化合物の取合が起り、非照射部に対して溶解性が大きく低下する。場合により電子線、放射線のような電性性放射線を照射することによってものである事が出来る。 により所望の樹脂パターンを得る事が出来る。

得られた樹脂パターンは、その後の焼付け即ち ポストキュアーにより感光した複合性不飽和化合 物の餌飲とともにポリイミド前駆体のアミノ基と カルポキシル基との反応が更に進み優れた耐熱性 を有する絶縁層に変換しうるもので、本発明の組 成物は主として前述のような数細加工の分野にお いて非常に有用である。

以下、本発明を実施例、参考例にて説明する。 実施例 1

温度計、№ ガス導入口、トラップ付冷却管及び 提择装置を付した300 mの四つロフラスコに ・4.4 ージアミノジフェニルメタン39.69

特別昭59-68331(6)

(0.2 モル)及びN・Nージメチルホルムアミド 129.6 9 を加え、N: ガス統通下で加熱、攪拌 する。内容物が110℃位で1・2・3・4ーブ タンテトラカルボン酸46.89(0.2 モル)を 器加する。110℃で反応を続けると約4時間で 0.907 meq/9 の酸価を有するようになり(設価残存率24.58)分子内にイミド結合を有し且分子末端にカルボキシル基及びアミノ基を有するボリイミド前盤体溶液が得られた。

この容板に2ーエチルヘキシルアクリレート 86.49を加え、更に光遮断下でイルガキユア -651(チパ・ガイギー社製、ペンジルジメチルケタール)を4.329加え、提择混合後、1 pのフィルターにてろ過して感光性趨脂組収物を 得た。

との組成物をガラスプレート上にスピンナーにて3000rpmの回転数で塗布し、90℃で10分間乾燥して透明な6.5 A厚の遊談を得た。この쒙膜上にマスクバターンを散置し、300mJ/cdの紫外線を照射した後、N・Nージメチル

- 6 5 1 を 4 、 3 4 月 加え、投辞混合役、 1 Aのフィルターにてろ過して略光性樹脂組成物を得た。

との組成物をガラスプレート上に実施例1と同様にして旅布、乾燥して透明な6.2 A 厚の酸酸を得た。との確腹に300 mJ/dfの限制を行ない、 実施例1と同様にして現像、リンスを行なったと ころ、鮮明なパターンが得られた。

この強敗は実施例1 記載の評価で3 7 5 でまで 顕著な波量は認められず、良好な耐熱性を有する ものであった。

#### 实施例3

実施例 1 と同様のフラスコに 4・4 ージアミノジフェニルメタン 3 9 . 6 9 (0 . 2 モル)及びN・Nージメチルホルムアミド 1 3 3 . 2 9 を加え、実施例 1 と同様にしてシクロペンタンテトラカルボン酸 4 9 . 2 9 (0 . 2 モル)を強加し、1 1 0 でで反応を続けると約 4 時間で 0.944 meq/9の酸価を有するようにたり(酸価投存率 2 6 . 2 %)、分子内にイミド結合を有し且つ分子末端にカルボキシル基及びアミノ基を有するボリイミド的

ホルムアミドーペンゼンの混合溶媒にて現像し、ペンゼンにてリンスを行かったところ、鮮明なパ オーンが得られた。

この総際は350℃で2時間加熱した後の空気中、5℃/分の昇磁速度による熱電量分析で380℃まで顕著な設策は認められず、良好な耐熱性を有するものであった。

#### 赛施例 2

実施例 1 と同様のフラスコに 4・4 ージアミノジフェニルエーテル 4 0 . 0 g ( 0 . 2 モル ) 及び N・Nージメチルホルムアミド 1 3 0 . 2 g を加え、実施例 1 と同様にして 1・2・3・4ーブタンテトラカルボン酸 4 6 . 8 g ( 0 . 2 モル ) を添加し、 1 1 0 でで反応を続けると約 2 時間で1.312 meq/g の歌師を有するようにをり(愛価投存率 3 5 . 6 % ) 分子内にイミド語合を有し且つ分子末端にカルボキシル基及びアミノ基を有するボリイミド前数体格被が得られた。

との容板に2-エチルヘキシルアクリレート 86.81を加え、更に光遮断下でイルガキュア

閣体啓放が得られた。

この溶液にエチルカルビトールアクリレート 88.89 を加え、更に光遮断下でイルガキェア -651 を4.449 加え、攪拌混合後、1 μの フィルターにてろ過して感光性樹脂組成物を得た。

この組成物をガラスプレート上に実施例1と同様にして途省、乾燥して透明な6.3µ厚の盗膜を得た。この欲膜に300mJ/cdの照射を行ない、 実施例1と同様にして現像、リンスを行をつたと ころ、鮮明なパターンが得られた。

この発験は実施例1 記載の評価で3 8 0 でまで 顕著な減時は認められず、良好な耐熱性を有する ものであった。

## 松特例

500 m の 実施例 1 と 阿様のフラスコにピロメリット 駅二無 水 物 4 3 . 6 g ( 0 . 2 モル ) 及びN . N - ジメチルホルムアミド 3 8 0 . 8 g を加え、乾燥 N2 ガス 流通下で米谷上にて攪拌する。 内容物が約 5 で位で 4 · 4 ージアミノジフェニルエーテル 4 0 . 0 g ( 0 . 2 モル ) を発熱の 皮合を

特開昭59-68331(フ)

見ながら少量づつ器切する。 この器 切に約30分を要し、反応物の温度は15℃にまで上昇した。 器加後氷浴をはずし、室温下、約2時間提样を続け、粘切なポリアミド酸溶液を得た。

との租 広 物 を ガ ラ ス ブ レ ー ト 上 に 実 施 例 1 と 阿 様 に し て 必 布 、 乾 燥 し た と こ ろ 、 こ の 強 膜 は 不 溶 化 に よ り 白 化 し た 。

また直合性不飽和化合物として上記の2ーエチ ルヘキシルアクリレートにかえて、エチルカルピ トールアクリレートを使用した場合は、塗布、乾 像後の盤腹は返用であったが、エチルカルビトー ルアクリレートの大半が揮発して全く膨光能を示 さないものであった。